(9日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-10171

(5) Int Cl 4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和64年(1989)1月13日

G 01 N 30/88

30/02

F-7621-2G B-7621-2G

審杳諳求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

国発明の名称

アミノ酸分析方法

创特 願 昭62-166525

22出 願 昭62(1987)7月3日

勿発 明者 Ħ 北 宏之

東京都調布市柴崎1丁目63-1 株式会社島津製作所東京

分析センター内

砂出 頣 株式会社島津製作所 京都府京都市中京区西ノ京桑原町1番地

30代 理 人 弁理士 西川 慶治 外1名

> 明 細

1. 発明の名称

アミノ酸分析方法

2. 特許請求の範囲

逆相イオンペアカラムを固定相に、5万至20 ミリモルのリン酸緩衝液にペンタンスルホン酸ナ トリウムを3乃至7ミリモル溶解して水泵イオン 濃度Ph2乃至3に調製したものを移動相に使用 することを特徴とするアミノ酸分析方法。

3 . 発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、複数種のアミノ酸を高速液体クロマ トグラフィにより分析する方法に関する。

(従来技術)

例えば、3つのアミノ酸が一方のカルボキシル 基と他方のアミノ基との間で酸アミド結合した、 いわゆるトリペプチドを酵素によりアミノ酸に分 解する研究においては、酵素の活性度を調査する 目的で、試料中のアミノ酸とジベブチドの比率を 測定する必要がある。このような試料において は、通常複数種の移動相を使用して複数回に亘っ て分析を行なう必要があり、分析に手間と時間を 要するという問題があった。

(目的)

本発明はこのような問題に鑑みてなされたもの であって、その目的とするところはアミノ酸とジ ペプチドを単一の移動相により確実に分離させ、 もって分析時間の短縮と簡素化を図ることができ る高速液体クロマトグラフィにより分析する方法 を提案することにある。

(発明の概要)

すなわち、本発明が特徴とするところは逆相イ オンペアカラムを固定相に、5乃至20ミリモル のリン酸緩衝液にヘブタンスルホン酸ナトリウム を3乃至7ミリモル溶解して水素イオン濃度Ph 2 乃至7 に調製したものを移動相に使用し、単一 の移動相でトリペプチド分解過程中におけるアミ ノ酸とジベプチドを迅速に分離させるようにした 点にある。

(実施例)

そこで以下に本発明の詳細を図示した実施例に 基づいて説明する。

第1図は本発明に使用する装置の一例を示すものであって、図中符号1はシリカ粒子の表面にオクタデシル基を化学結合した固定相を充填してなる逆相イオンベアカラムで、これの一端は試料注入口3を介して移動相液槽2に、紫外吸光度検出器4に接続されている。なお、図中符号5は送液ボンブを示す。

でのように構成された装置において、移動相液槽 2 に 5 m モルのヘプタンスルホン酸ナトリウムを含む 1 0 m モルのリン酸水溶液を収容する。

このような準備を終えた段階で、酵素分解中のトリペプチド溶液を試料として注入すると、試料中に含まれているジペプチドとアミノ酸はそれぞれ陽電荷を持つことになって、移動相中のヘプタンスルホン酸ナトリウムと選択的にイオンペアを形成し、逆相イオンペアクロマトグラフィーにより保持される。

ン、アラニン-アラニン、アラニン-グルタミン 酸がそれぞれ独立したビークとして検出すること ができた。

一方、比較のためにベンタンスルホン酸ナトリウム、及びヘキサンスルホン酸ナトリウムを使用して分析したところ、アラニン-アラニン、アラニン-グルタミン酸は独立したピークとして検出できたものの、グルタミン酸とアラニンはそれぞれのピークが重なってしまった。

このことから、ジベブチドとアミノ酸を含む試料の分析にはイオンベア試薬としては、ヘアタンスルホン酸ナトリウムが極めて有効であることが解った。

なお、この実施例においては、アミノ酸とアラニンを含む試料に例を採って説明したが、他のアミノ酸からなるトリペプチドの酵素分解溶液についても同様に適用することが可能である。

なお、この実施例においては、紫外吸光度法により検出しているが、オルトフタルアルデヒド誘導体化法を適用した場合には、選択的な検出が可

[実施例]]

つぎに、上記リン酸 緩衝液の濃度を 5 乃至 2 0 m モル(水素イオン濃度 P h 2 ~ 3) の範囲内で変更するとともに、ヘプタンスルホン酸ナトリウムを 3 乃至 7 ミリモルの範囲内で変更して同一の試料を分析したところ、グルタミン酸、アラニ

能となる。

(効果)

以上説明したように本発明によれば、逆相イオンペアカラムを固定相に、5万至20ミリモルのリン酸緩衝液にヘプタンスルホン酸ナトリウムを3万至7ミリモル溶解して水素イオン濃度Ph2乃至3に調製したものを移動相に使用したので、試料中に含まれる複数種のアミノ酸を同一移動相により確実に分離して分析することができて、分析時間の短縮と分析作業の簡素化を図ることができる。

4. 図面の簡単な説明

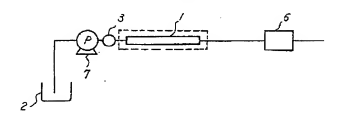
第1図は本発明に使用する装置の一例を示す構成図、第2図は同上装置による分析結果を示すクロマトグラムである。

1 ···· 逆相イオンペアカラム 2 ···· 移動相液槽 4 ··· 紫外吸光度検出器

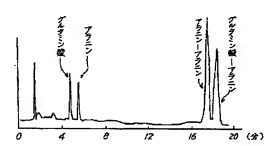
> 出願人 株式会社 島津製作所 代理人 弁理士 西 川 度 治 同 木 村 勝 彦

特開昭64-10171 (3)

第 1 図



第2図



ANALYSIS OF AMINO ACID

Publication number: JP1010171 (A)

Publication date:

1989-01-13

Inventor(s):

MURAKITA HIROYUKI

Applicant(s):

SHIMADZU CORP

Classification:

- international:

G01N30/02; G01N30/88; G01N30/00; (IPC1-

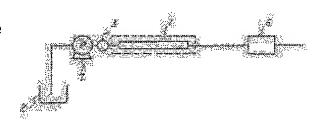
7): G01N30/02; G01N30/88

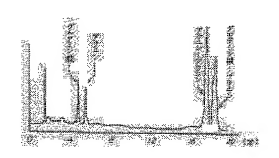
- European:

Application number: JP19870166525 19870703 **Priority number(s):** JP19870166525 19870703

Abstract of JP 1010171 (A)

PURPOSE: To shorten the time for analysis and to simplify an analysis operation by using a reversed phase ion pair column as a stationary phase and a soln. prepd. by dissolving sodium pentanesulfonate into a phosphoric acid buffer soln. as a mobile phase. CONSTITUTION: The reversed phase ion pair column 1 is used as the stationary phase and the soln. prepd. by dissolving 3-7mmol. sodium pentanesulfonate into 5-20mmol. phosphoric acid buffer soln. and adjusting the concn. of hydrogen ions to 2-3pH is used as the mobile phase 2. The stationary phase is maintained at 50 deg.C and while the mobile phase 2 is supplied at 1.5ml/min flow rate, a dipeptide soln. under enzyme decomposition is analyzed as a sample. Then, glutamic acid, alanine, alaninealanine, and alanine-glutamic acid are detected respectively as independent peaks.; The time for the analysis is thereby shortened and the analysis operation is simplified.





Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide